WHISKER-REINFORCED THERMOPLASTIC RESIN COMPOSITION

Publication number: JP6136262
Publication date: 1994-05-17

Inventor:

HONDA TOSHIKAZU; SEZUME TADASHI

Applicant:

TONEN SEKIYUKAGAKU KK

Classification:

- international: C08K7/04; C08L23/26; C08L77/00; C08L77/06;

C08K7/00; C08L23/00; C08L77/00; (IPC1-7):

C08L77/06; C08K7/04; C08L23/26

- european:

Application number: JP19920311018 19921026 Priority number(s): JP19920311018 19921026

Report a data error here

Abstract of JP6136262

PURPOSE:To provide a whisker-reinforced thermoplastic resin composition causing little lowering of mechanical properties by moisture-absorption and having excellent abrasion resistance. CONSTITUTION:The composition free from increase of kinetic friction coefficient in moisture-absorbed state and, accordingly, exhibiting excellent abrasion resistance is produced by compounding (A) an amorphous nylon with (B) a modified polyethylene produced by modifying a high-density polyethylene with an unsaturated carboxylic acid or its anhydride and (C) whiskers.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

BEST AVAILABLE COPY

⑬日本国特許庁(JP)

①特許出願公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭61-36262

@Int_Cl_4

識別記号

庁内整理番号

❷公開 昭和61年(1986)2月20日

C 07 D 211/70 // C 07 D 211/14 7138-4C 7138-4C

審査請求 未請求 発明の数 3 (全10頁)

❷発明の名称

ピペリジノープロパノンもしくは一プロパノール誘導体及びその製 **

法

②特 顧 昭59-153998

❷出 顧 昭59(1984)7月26日

砂発 明 者 高岡市丸の内5-26 砂発 明 石 塜 Ø 康 高岡市大町 5-27 @発 明 = B 市 锋 新奏市海老江浜開192 伊発明 者 藤 井 正 博 高岡市駅南4-3-2

⑪出 願 人 日本医薬品工業株式会 富山市総曲輪1丁目6番21

社

砂代 理 人 弁理士 小田島 平吉 外1名

2 下記式(1)

RO-C-CH-CH₃

... (I)

2. 特許請求の範囲

ル誘導体及びその製法

1 発明の名称

1. 下記式(1)

$$RO \stackrel{\frown}{ \bigcirc} A - CH - N \stackrel{\frown}{ \bigcirc} CH_1 - \stackrel{\frown}{ \bigcirc} \cdots \quad (1)$$

ピペリジノープロパノンもしくは - プロパノー

を示し、R は水梁原子又はペングル海を示し、 ととで、-A-が-CH- の場合にはR はペ 0H

ングル基を扱わす、

で扱わされるピペリシノ・プロパノンもしくは -・プロパノール誘導体及びその酸付加塩。

- 1 -

・ 但し式中、Rは水素原子又はペンジル基を示

で袋わされる(- 憧楼 - α - プロモプロピオフェ ノンと下記式(Β)

で表わされる4 - ペンジル-1,2,5,6-テトラヒドロピリジンを反応させることを特徴とする下記式(!-1)

$$RO \stackrel{\frown}{\bigcirc} C - CH - N \stackrel{\frown}{\bigcirc} CH_0 \stackrel{\frown}{\bigcirc} \cdots \quad (1-1)$$

$$0 \quad CH_0$$

但し式中、 R 仕上記したと同義、

-451-

て安わされるピペリジノ - プロパノン誘導体及び その時付加塩の製法。

8. 下記式(1-1)

$$R'O \bigcirc C - CH - N \bigcirc CH_1 - CH_2 - CH$$

但し式中、R' はペンジル群を示す で扱わされるピペリジノ・プロパノン誘導体又は その取付加塩を還元剤で最元することを停敬とす る下記式(I-2)

$$\begin{array}{c|c} R'O & CH-CH-N & CH_2 & \cdots & (1-2) \\ OH & CH_1 & & & \end{array}$$

但し式中、 R' は上記したと同義、 で扱わされるピペリソノ - プロパノール鋳導体及 びその限付加塩の製法。

3 発明の詳細な説明

- 8 -

し、Rは水泉原子又はペンジル基を示し、と とで、-A-が-CB-の場合にはRはペン | | OB

ジル基を扱わす、

て安わされるピペリソノ・プロパノンもしくはー プロパノール誘導体及びその酸付加塩に関する。 本発明はまた上記式(1)化合物及びその酸付加 塩の製法にも関する。

前記式(A)公知化合物の潤石酸塩は、『酒石酸イフェンプログル』とも呼称されている公知医薬活性化合物であつて、脳血管障害後遠症、たとえば脳梗塞後遠症、脳出血後遠症などに伴う症状として、例えばめまい、めまい感、頭痛、頭重感などの自覚症状、更には抑うつ、不安、興奮、無嫌などの精神症状等の改善に有用である(新開発医薬品便覧第3限582頁、1983年。参照)。本先明者等は、前記式(A)で表わされるイフ

本発明は、たとえば脳梗塞侵違症、脳出血浸遺 症などの如き脳血管障害に伴なり諸症状の改善に 有用な医薬として公知の下記式(A)

で扱わされる d l - エリスロ-2 - (4 - ペンジルピペリジノ) - 1 - (4 - ヒドロキシフエニル) - 1 - プロパノール及びその医薬的に許容し得る 酸付加塩、たとえば酒石酸塩、その他の化合物の製造中間体として有用な従来公知文献未配製の合成中間体及びその製法に确する。

更に詳しくは、本発明は下記式(1)

$$RO - CH - N - CH_1 -$$

エンプロジル及びその取付加塩の製造に関して研究を行つてきた。

その前界、一部の本発明者等によつて、下記式 (4)

で表わされる新規化合物 は 1 - エリスロー 2 - (4 - ペンジル・ム 3 - ピペリツノ) - 1 - (4 - ヒドロキシフエニル) - 1 - プロパノールが安定に存在でき、且つ酸式() 新規化合物が、例えば、公知化合物 1 - (1 - (4 - ヒドロキシペンツイル) エテル] - 4 - ペンジルピリジニウムアロマドから金銭水業化物満元剤を用いて、工業的に容易に且つ高純度、高収率をもつて製造できること、更に、酸式() 新規化合物は、水素液加触維として、たとえば往来加圧加熱条件下の反応を必要としたパラジウム - 炭素触媒を使用しても、塩温及び大

気圧条件下で円滑且つ容易に式(A)化合物に転化でき、高約度、高収率をもつて式(A)化合物を製造することが可能であることを発見して、同一出別人の出顧に係わる特顧昭59-83672 号に於て、該新規中間体が及びそれを用いた式(A)化合物の製法に関して提案した。更に研究を進めた結果、従来公知文献に未記載の下配式(1)

$$RO - A - CB - N - CB_1 - CB_2 - CB_1 - CB_1$$
 ... (1)

但し太中、- A-は-C-又は-CB-を示 || | | O OB

し、Rは水絮原子又はペンジル基を示し、Cこで、-A-が-CB-の場合にはRはペン 0B

ソル落を扱わす、

で安わされるピペリジノ-プロパノンもしくは-

- 7 -

但し式中、 R は上記したと同義、 で表わされる(- 電換 - α - プロモプロピオフェ ノンと下記式(Ε)

で扱わされる4-ペンジル・1,2,5,6-デトラヒドロピリジンを反応させるととによつて、 容易に且つ高収率、高純度をもつて、工業的に有 利に製造でき、更に、上記式(1)新娘化合物中、 下記式(1-2)

但し式中、R' はペンジル基を示す、 で扱わされるピペリジノープロパノール誘導体及 びその酸付加塩は、たとえば、下記式(1 - 1) プロパノール誘導体及びその限付加塩の合成に成功し、且つ酸式(I)化合物が前記式(A)化合物及びその限付加塩、その他の化合物の合成中間体として転めて有用を新規化合物であることを発見した。

本発明者等の研究によれば、上配式(1)新規 化合物中、下記式(1-1)

$$RO \underbrace{\begin{array}{c} C - CH - N \\ O & CH_1 \end{array}}_{CH_2} CH_1 - \underbrace{\begin{array}{c} CH_1 - CH_2 \\ O & CH_2 \end{array}}_{CH_2} CH_2 - \underbrace{\begin{array}{c} CH_1 - CH_2 \\ O & CH_2 \end{array}}_{CH_2} CH_2 - \underbrace{\begin{array}{c} CH_1 - CH_2 \\ O & CH_2 \end{array}}_{CH_2} CH_2 - \underbrace{\begin{array}{c} CH_1 - CH_2 \\ O & CH_2 \end{array}}_{CH_2} CH_2 - \underbrace{\begin{array}{c} CH_1 - CH_2 \\ O & CH_2 \end{array}}_{CH_2} CH_2 - \underbrace{\begin{array}{c} CH_1 - CH_2 \\ O & CH_2 \end{array}}_{CH_2} CH_2 - \underbrace{\begin{array}{c} CH_1 - CH_2 \\ O & CH_2 \end{array}}_{CH_2} CH_2 - \underbrace{\begin{array}{c} CH_1 - CH_2 \\ O & CH_2 \end{array}}_{CH_2} CH_2 - \underbrace{\begin{array}{c} CH_1 - CH_2 \\ O & CH_2 \end{array}}_{CH_2} CH_2 - \underbrace{\begin{array}{c} CH_1 - CH_2 \\ O & CH_2 \end{array}}_{CH_2} CH_2 - \underbrace{\begin{array}{c} CH_1 - CH_2 \\ O & CH_2 \end{array}}_{CH_2} CH_2 - \underbrace{\begin{array}{c} CH_1 - CH_2 \\ O & CH_2 \end{array}}_{CH_2} CH_2 - \underbrace{\begin{array}{c} CH_1 - CH_2 \\ O & CH_2 \end{array}}_{CH_2} CH_2 - \underbrace{\begin{array}{c} CH_1 - CH_2 \\ O & CH_2 \end{array}}_{CH_2} CH_2 - \underbrace{\begin{array}{c} CH_1 - CH_2 \\ O & CH_2 \end{array}}_{CH_2} CH_2 - \underbrace{\begin{array}{c} CH_1 - CH_2 \\ O & CH_2 \end{array}}_{CH_2} CH_2 - \underbrace{\begin{array}{c} CH_1 - CH_2 \\ O & CH_2 \end{array}}_{CH_2} CH_2 - \underbrace{\begin{array}{c} CH_1 - CH_2 \\ O & CH_2 \end{array}}_{CH_2} CH_2 - \underbrace{\begin{array}{c} CH_1 - CH_2 \\ O & CH_2 \end{array}}_{CH_2} CH_2 - \underbrace{\begin{array}{c} CH_1 - CH_2 \\ O & CH_2 \end{array}}_{CH_2} CH_2 - \underbrace{\begin{array}{c} CH_1 - CH_2 \\ O & CH_2 \end{array}}_{CH_2} CH_2 - \underbrace{\begin{array}{c} CH_1 - CH_2 \\ O & CH_2 \end{array}}_{CH_2} CH_2 - \underbrace{\begin{array}{c} CH_1 - CH_2 \\ O & CH_2 \end{array}}_{CH_2} CH_2 - \underbrace{\begin{array}{c} CH_1 - CH_2 \\ O & CH_2 \end{array}}_{CH_2} CH_2 - \underbrace{\begin{array}{c} CH_1 - CH_2 \\ O & CH_2 \end{array}}_{CH_2} CH_2 - \underbrace{\begin{array}{c} CH_1 - CH_2 \\ O & CH_2 \end{array}}_{CH_2} CH_2 - \underbrace{\begin{array}{c} CH_1 - CH_2 \\ O & CH_2 \end{array}}_{CH_2} CH_2 - \underbrace{\begin{array}{c} CH_1 - CH_2 \\ O & CH_2 \end{array}}_{CH_2} CH_2 - \underbrace{\begin{array}{c} CH_1 - CH_2 \\ O & CH_2 \end{array}}_{CH_2} CH_2 - \underbrace{\begin{array}{c} CH_1 - CH_2 \\ O & CH_2 \end{array}}_{CH_2} CH_2 - \underbrace{\begin{array}{c} CH_1 - CH_2 \\ O & CH_2 \end{array}}_{CH_2} CH_2 - \underbrace{\begin{array}{c} CH_1 - CH_2 \\ O & CH_2 \end{array}}_{CH_2} CH_2 - \underbrace{\begin{array}{c} CH_1 - CH_2 \\ O & CH_2 \end{array}}_{CH_2} CH_2 - \underbrace{\begin{array}{c} CH_1 - CH_2 \\ O & CH_2 \end{array}}_{CH_2} CH_2 - \underbrace{\begin{array}{c} CH_1 - CH_2 \\ O & CH_2 \end{array}}_{CH_2} CH_2 - \underbrace{\begin{array}{c} CH_1 - CH_2 \\ O & CH_2 \end{array}}_{CH_2} CH_2 - \underbrace{\begin{array}{c} CH_1 - CH_2 \\ O & CH_2 \end{array}}_{CH_2} CH_2 - \underbrace{\begin{array}{c} CH_1 - CH_2 \\ O & CH_2 \end{array}}_{CH_2} CH_2 - \underbrace{\begin{array}{c} CH_1 - CH_2 \\ O & CH_2 \end{array}}_{CH_2} CH_2 - \underbrace{\begin{array}{c} CH_1 - CH_2 \\ O & CH_2 \end{array}}_{CH_2} CH_2 - \underbrace{\begin{array}{c} CH_1 - CH_2 \\ O & CH_2 \end{array}}_{CH_2} CH_2 - \underbrace{\begin{array}{c} CH_1 - CH_2 \\ O & CH_2 \end{array}}_{CH_2} CH_2 - \underbrace{\begin{array}{c} CH_1 - CH_2 \\$$

但し式中、Rは水果原子又はペンジル基を示す、

で表わされるピペリッノ - プロパノン誘導体及び その歌付加塩は、たとえば、下記式(I)

- 8 -

$$RO \underbrace{\hspace{-0.5cm} C-CH-N}_{O CH} CH_{i} \underbrace{\hspace{-0.5cm} CH_{i}}_{O CH} \cdots (1-1)^{i}$$

但し式中、Rは水素原子又はペンジル帯を示す、

で扱わされるピペリック・プロパノン酵専体又は その酸付加塩を還元剤で還元するととによって、 容易に且つ高収率、高純度をもつて、工業的に有 利に製造できるととがわかつた。

従つて、本発明の目的は、例えば、医薬化合物として有用な前配式(A)化合物及びその医薬的に許容し得る取付加塩の製造中間体として有用な前配式(I)で製わされる8-(4-ペンジル-ム*-ピペリシノ)-1-(4-域換-フェニル)-1-プロペノンもしくは-プロペノール及びその限付加塩並びにその製法を提供するにある。

本発明の上記目的及び更に多くの他の目的なら びに利点は、以下の記載から一周明らかとなるで

National Street Artists of the Companies of Market Street Artists and Street Companies of the Companies of t

もろう.

本発明の割配式(1)新規化合物は、例えば、 前配式(1)で表わされる(-健集-α-プロモ プロピオフェノンから容易に製造することができ る。この態線による式(1)化合物の製造例を図っ 式的に示すと以下のように示すことができる。

Chem. 1 7 5、 1 2 1 5 (1 8 5 6) 化配線の方法に従つて要達することができる。又、上配式(R) の 4 ペンジルー1,2,5,6-テトラヒドロピリンンは例えば米歯等許第3632767号(1972) に配載の方法に従つて製造することができる。

式(I)化合物と式(II)化合物とを反応させて式(I-1)化合物を得る方法は、例えば、適当な反応辞訟中で好ましくは塩基の存在下で式(I)化合物と式(II)化合物とを提放させる銀様で実施することができる。

区応虧媒の例としては、たとえばエタノール、イソプロパノール、ホープロパノールの如きアルコール観;テトラヒドロフラン、ジオキサン、1,2-ジメトキシエタン等のエーテル朝;これらの適当な混合物などを例示することができる。そのは過少、使用量に選択できるが、例えば、式(ま)化合物に対して約10~約30倍容量の如き使用量を例

上記式(1-1)及び式(1-2)からなる部配式(1)で設わされる本発明新規化合物を製造する上記塑機例において、式(1)で表わされる化合物中、足が水素原子である化合物は、たとえば、薬学維防100、844(1980)又はJ. Chem. Soc.,1034(1954)に配破の方法に従い、4-ヒドロキンプロピオフェノンに節に破形故中で具果を作用させることにより容易に製造することができるし、或は又、存開昭56-81560号、特別昭56-135468号、特別昭57-81462号に記載の方法、その他の公知の方法でも製造できる。

更に、式(8)で扱わされる化合物中、Bがペンジル差である化合物は、たとえば、Rec. Trav.

- 12-

示することができる。又、式(Ⅱ)化合物と式倒化合物の反応モル比も適当に選択できるが、例えば、式(Ⅱ)化合物 1 モルに対して式(Ⅰ)化合物の約1 モル程度の使用量を例示することができる。

反応に利用する也基の例としては、例えばトリエチルアミン、トリプチルアミン、ピリジンイミメソールなどの如き有機塩基及び例えば炭酸カリウム、炭酸ソーダ、重炭酸カリウム、煮炭酸ソーダなどの如き無機塩基、さらにはこれらの適当な複数複併用などを例示することができる。その使用 単は適宜に選択してよいが、式(I) 化合物の例えば約1~約1.2倍当量の如き使用量を例示できる。

反応温度及び反応時間も適当に選択決定できるが、例えば約70~約100℃及び約2~約4時間の如き条件を例示することができる。反応終了

後、例えば塩酸の如き所望の酸類で処理すること により塩酸塩その他所望の設付加塩の形に転化することができる。

たとえば上述のようにして得ることのできる式(1-1) 化合物中、 R' がペンジル基である前配式(1-1)' 化合物は、 適当な最元剤で麦元 することにより、式(1) 中、前配式(1-2) で表わされるピペリジノープロパノール粉導体及びその費付加塩に転化することができる。

利用する登元剤の例としては、たとえば水素化 ホウ素ナトリウム、水素化ホウ素リテウム、水素 化ホウ素カリウムなどの如き金属水素化物を好ま しく例示することができる。

反応は、例えば、適当を反応溶媒中で最元剤により式(1-1) 化合物を双元する額様で実施できる。

反応器棋の例としては、たとえばメタノール、 - 15 -

えばカラムタロマトグラフィーで分離物製することができる。また、前述したと同様にして所望の 酸類で処理して所望の酸付加塩の形に転化することもできる。

たとえば以上に記載したような態様により製造することのできる本発明式(I)化合物は、既述のように、例えば前記式(A)で姿わされるイフェンプロジルの潤石酸塩の製造中間体として、きわめて有用である。従つて、本発明によれば、例えば、同一出個人の出質に係わる前記等顧昭59-83672号における前記()化合物の代りに、上記式(I)化合物を用いて、版式(I)化合物を、溶媒中、水景線加触媒の存在下で接触水業級加反応せしめることを特徴とする前記式(A)化合物及びその医薬的に許容し得る強付加速の製法を提供することができる。

以下、本発明式(1)化合物利用の一線機とし

エタリール、 インプロパノール、 ホープタ ノール、 あるいはこれらのアルコール類と水の路 合将媒などを例示することができる。その使用量 は適宜に選択できるが例えば、式(1-1) 化 合物に対して約10~約30倍容量の如き使用量を例示することができる。

避兄刻の使用量も適当に選択でき、例えば、式(!-1)′化合物に対して約2~約6倍モル量の如き使用量を例示することができる。

反応は、比較的低盈条件下で行なりのがよく、 例えばー40℃~窒磊の如き範囲の反応盈度を例 示できる。反応時間は窺当に選択でき、たとえば 約30分~約2時間の如き反応時間を例示すると とができる。

反応生成物は、例えば溶媒を留去して、所望に より、塩酸及び濃アンモニア水を加え、クロロホ ルムの如き抽剤で抽出して、抽剤を留去し、たと

- 16 -

て、前記式(A)化合物もしくはその酸付加塩の 敷法について説明する。上記利用態機は下記式で 表わすことができる。

(1)化合物もしくはその酸付加塩

接触水素化反応

水素器加触媒 例えばPdーC 式 (A) 化合物 もしくはその 酸付加塩

上記想様によれば、式(I)化合物もしくはその酸付加塩たとえば塩酸塩を、水素都加触媒たと えばパラジウム炭素(Pd-C)の存在下に、例 えばメタノールやエタノールの如き適当な溶媒の 存在下で、水業ガスと接触させることにより接触 水素化反応せしめて、式(A)化合物もしくはそ の酸付加塩を、従来法に比して、工業的に有利に

-17-

· 且つより優れた収率で、更には、より退和を迅度 条件及び圧力条件で製造するととができる。

反応は大気圧条件下もしくは加熱条件下、富む もしくは加熱条件下で行うことができるが、式(1) 化合物を用いることによつて、室型、大気圧条件 下でも円滑且つ容易に進行し、従来、加圧加熱条 件下でなければ円滑に反応が進行しなかつたパラ ツウム - 炭素触媒を用いて重型、大気圧条件下で も行うことができ、工業的実施に際して、触媒コ スト及び装置、操作の点で顕著に有利に実施できる。

反応密媒の例としては、メタノール、エタノール、プロパノール等のアルコール類; 酢酸、酢酸 エチル、アセトン、テトラヒドロフラン、1,2 ージメトキシエタン、ジオキサン等成いはこれら の混合溶媒等を例示することができる。その使用 貴には毎別な勧約はないが、式(1)化合物に対

- 1 9 -

限付加塩を用いる場合には、加圧条件の採用の方が反応の進行が速く、例えば水素圧20㎏/ペーで、約70%約80℃、約8時間の如き接触水業化反応条件を例示できる。又、式(1)中、式(1~2)化合物もしくはその限付加塩の場合には、大気圧条件下でも反応は充分すみやかに進行する利点があり、例えば水業気流中、常圧で、約20%約60℃、約5時間の如き接触水業化反応条件を例示することができる。

上述のようにして得ることのできる式(A)化合物は適当な密集中で所望の酸類好ましくは医薬的に許容し得る酸類、たとえばムー(H)~褶石酸と反応させることにより、式(I)化合物の酸付加塩に転化することができる。塩形成に利用する容器の例としては、メタノール、エタノール等のアルコール類、或いは水とアルコール類の混合溶媒などを例示することができる。その使用量は適当に透

して、例えば、約10~約30倍容量の如き使用量を例示することができる。

水素系加触線としては貴金関水素鉱加触線が利用できるが、工業的実施には、安価なパラジウム - 炭素放線たとえば5~10 ダパラジウム - 炭素 触線を利用するのが好ましい。その使用量は適当 に選択できるが、式(i)化合物に対して、例え ば、約0.1~約1倍重量の如き使用量を例示する ことができる。

反応は、窒息、大気圧条件下で行なりことができ、とくに加熱加圧の必要はないが、望むならば行つても差支えない。反応時間としては、たとえば、約2~約24時間の如き反応時間を例示することができる。式(1)化合物は硬付加塩たとえば塩酸塩の形で利用してもよく、上配と同様にして表元に付することができる。

式(!)中、式(!-1)化合物もしくはその - 20-

択でき、式(A)化合物に対して、例えば、約4 ~約10倍容量の如き使用量を例示することができる。 L-(H)- 酒石酸の使用量としては式(A) 化合物に対して約0.5倍モル量を例示することが できる。塩形成反応は式(A)化合物と服型とを 部媒中で適当に加強溶解接触せしめることにより 行うことができ、塩形成反応後、冷却して結晶を 折出させて、所並の酸付加塩を製造することができる。

利用する酸類の例としては、 L - (H) - 信石酸の 性かに積々の酸剤、例えば、塩酸、臭化水素酸、 クエン酸、 乳酸、コハク酸、フマール酸等を例示することが でき、上配と同様として式 (A) 化合物の各々の 酸付加塩を製造することができる。

实 煎 例 1

8-(4-ペンジル・ム*-ピペリジノ)-1-(4-ヒドロキシーフェニル)-1-プロパノン4-ヒドロキシーα-プロモプロピオフェノン1.1458、4-ペンジル-1.2,5,6-テトラヒドロピリジン0.8668、トリエテルアミン0.768を及びエタノール22型を150分加熱量流した。エタノールを留去して得た残分にエーテル30型、水30型、機丁ンモニア水2型を加えてエーテル層を分取した。水層をさらにエーテルで抽出し、エーテル階を合して食塩水にて洗浄した。エーテルを留去して得た残分をカラムクロマトグラフイー(シリカゲル、クロロホルムー酢酸エテル)により分離褶裂して表類化合物122gを得た。収率768系、IR * KBr car1 1660。

 $NMR \ (CDC \ l_1 - TMS) \ \delta :$ 1.38 \ (3H, d, J = 6H s)

- 2 3 -

した。エタノールを留去して得た数分を塩化メチレンに再解し、0.5 N-塩酸300 m、食塩水の 順で洗浄した接溶媒を留去した。得られた残分を エタノール50 mに溶解した後、さらにエーテル 50 mを加えて設盤化合物の塩酸塩の結晶861 まを得た。収率824多、mg.184-201 で(分解)。

との塩酸塩20008に飽和重曹水850×及び塩化メチレン250×を加えて15℃で80分機拌した。塩化メテレン間を分取し、水層をさらに塩化メチレン250×で抽出した。すべての塩化メチレン層を合して、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マタネシウムで乾燥し、溶媒を留去して表型化合物の油状物18379を得た。収率100

 $NMR (CDCl_1 - TMS)$: 1.30(3H, d, J = 7Hs) 1.8 T - 2 T 7 (2 H, m)

2.6 3 - 2.9 T (2 H, m)

3.1 8 - 3.4 T (4 H, m)

4.2 8 (1 H, q, J = 6 H s)

5.4 3 (1 H, s)

6.8 4 (2 H, d, J = 9 H s)

7.1 0 - 7.3 T (5 H, b s)

8.0 3 (2 H, d, J = 9 H s)

8.9 T (1 H, s)

東 施 例 2

2 - (4 - ペンジルーム* - ピペリンノ) - 1 - (4 - ペンジルオキシフエニル) - 1 - プロパノ

4-ペンジルオキシ-α-プロモプロピオフエ ノン1318、4-ペンジル-1,2,5,6-テトラヒドロピリジン408、トリエチルアミン 340W及びエタノール50Wを2時間加熱還荷

- 2 4 -

1.7-2.5 (8 H; m)
4.13 (1 H, q, J=7 H s)
5.13 (2 H, s)
5.40 (1 H, b s)
7.03 (2 H, d, J=8 H s)
8.13 (2 H, d, J=8 H s)
7.23 (5 H, b s)
7.42 (5 H, b s)
9. 始 例 3

d l - エリスロ・1 - (4 - ペンジルオキシフェ ニル) - 2 - (4 - ペンジル・ム² - ピペリジノ) - 1 - プロパノール

1 - (4 - ペンジルオキシフエニル) - 2 - (4 - ペンジル - △ * - ピペリジノ) - 1 - プロパノン海酸塩2000g、メタノール40㎡を
液に水素化ホウ菜ナトリウム1000gを一15°
~0℃で30分を低して加えた。ついで水0.5㎡

- 2 5 -

を加えて15~20℃で60分機拌した。メタノールを留去して得た残分にペンセン及び水を加えて分放した。水層をペンセンで抽出して、ペンセン層を合して水洗した後、ペンセンを留去して得た残分をメタノールより再結晶して衰弱化合物
1,720gを得た。収率932%。
NMR(CDC1。-TMS) 0:
0.85(3H,d,J=7Hs)
1.8-38(9H,m)
495(1H,d,J=5Hs)
5.10(2H,s)
5.45(1H,bs)
6.9-7.6(15H,m)
参 涛 例 1
d l-エリスロー2-(4-ペングルピペリジノ)

- 27 -

- 1 - (4 - ヒドロキシフエニル) - 1 - プロパ

7 4 8 % .

ノール潜石酸塩

dl-エリスロ-2-(,4-ペンジルビベリジノ -1-(4-ヒドロキシフエニル)-1-プロパ ノール酒石改塩

1-(4-ペンジルオキシーフェニル)-8(4-ペンジル-凸³-ピペリジノ)-1-プロパノン塩酸塩2000g、5 %パラジウム炭素
0.40g及びメタノール30型を用いて参考例1
に示したと同様に加圧水果化反応に付した後、取り出し操作に付して d l - エリスロ-2-(4-

2-(4-ペンジル-△*-ピペリジノ)-1
-(4-ヒドロキシフエニル)-1-プロパノン
塩酸塩19188、55パラジウム炭素0408
及びメタノール30以をオートクレープに入れ、
オートクレープ内を水素ガスで量換して水素圧を
20以/dに充填し70~80℃で8時間後拌し

終了後、内容物を取り出して触媒を打去した。 符られたが液の溶媒を留去して得た硬分に水30 以、濃アンモニア水5以を加えてエーテルで抽出 した。エーテル溶液を食塩水で洗浄したのちエー テルを留去して得た残分にイソプロパノールを加 えて加熱溶解させた後放冷した。

析出した結晶を浮取し、乾燥して d l - エリスロ - 2 - (4 - ペンジルピペリジノ) - 1 - (4 - ヒドロキシフエニル) - 1 - プロパノールのインプロパノール付加物 1 5 4 5 8 を得た。収率

- 28 -

ペンシルピペリシノ) - 1 - (4 - ヒドロキシフエニル) - 1 - プロパノールのインプロパノール 付加物 1 3 7 8 8 を得た。収率 8 0 5 多。

との付加物を酒石取を用いて参考例1 に示した と同様に処理してその酒石酸塩 1 3 8 8 8 を得た。 収率 8 7.0 %、mp. 1 4 6 ~ 1 4 8 ℃。 [α] M + 1 2 8 ° (ε 1 0 , エタノール)。

お 考 例 3

2~(4~ペンジル~△°~ピペリジノ)-1
-(4-ヒドロキシフエニル)-1-プロパノン 塩酸塩 Q 8 6 8 8、メタノール 3 0 24 の溶液を4 0 ℃に冷却し、水業化ホウ来ナトリウム Q 4 2 2
8 を 4 0 分を 優して加えた後、さらに — 4 0 ℃~
1 0 ℃で 8 0 分機搾した。

- 80 -

ついでメタノールを留去して得た残分に2N-塩酸20㎡を加えた後、さらに優アンモニア水 16㎡を加えてクロロホルムで抽出した。

クロロホルム密放を食塩水で洗浄した後、クロロホルムを留去して得た残分をカラムクロマトグラフィー(シリカゲル、クロロホルム・メタノール混板)による分離粕製操作に付して表題化合物 0.7998を待た。収率8245。

とれをイソプロパノールより再結晶して0.720 まを得た。収率8 0.1 %、mp. 78 - 81℃。 谷 海 例 4

d l - エリスロ- 2 - (4 - ペンジル - ピペリシ ノ) - 1 - (4 - ヒドロキシフエニル) - 1 - プ ロパノール

2 - (4 - ペンジル - △* - ピペリジノ) - 1 - (4 - ヒドロキシフエニル) - 1 - プロパノー ル1398、5ダパラジウム - 炭素 C 1 48、及

- 31-

d l - エリスロ- 2 - (4 - ペンジルピペリジノ)
- 1 - (4 - ヒドロキンフエニル) - 1 - プロパ

は l - エリスロ-1-(4-ペンジルオキシフエニル)-2-(4-ペンジル-△³-ピペリジノ)-1-プロパノール14.758、メタノール295xx及び55パラジウム-炭緊2958の混合液を水素気流中50℃で常圧にて、270分機枠した。

反応終了侵触鉄を炉別して得た炉液のメタノールを留去して装塑化合物 1 1.6 1 8 を得た。収率 1 0 0 5。

この化合物を潤石酸を用いて参考例 5 に示した と同様に処理してその酒石酸塩 1 0.6 1 8 を得た。 収率 7 4 3 %、mp. 1 4 6 - 1 4 8 ℃。 (α) 20 + 1 2 8° (ε 1.0 , エタノール)。 びメタノール1 4 ×の混合液を水素気流中 2 0℃ で常圧化で 3 3 0 分投弁した。

反応費了使触載を沪別して得た沪薇のメタノー ルを留去して設題化合物1319を得た。収率 936%。

NMR (CDC l_k - T M S) 8 : 0.82 (3 H , d , J = 6.8) 1.12 - 3.20 (14 H , m) 4.76 (1 H , d , J = 3.95)

6.71-7.26(9H,m)

この化合物 1.3 1 8 にメタノール 4 単を加えて 溶解し、これに 5 - (H) - 酒石酸 0.3 0 2 8、メタ ノール 1.3 単の溶液を加えて冷却し、析出した結 品を沪取し、乾燥して長難化合物の酒石酸塩 1.32 8 を得た。収率 8 1.7 5、mp. 1 4.7 - 1 4.9 で。

 $[\alpha]_{D}^{M} + 127^{\circ} (olo, \pm \beta J - \nu)_{o}$

会 考 例 (

d l - エリスロー 2 - (4 - ペンジルピペリジノ)
- 1 - (4 - ヒドロキシフエニル) - 1 - プロパ

は - エリスロ・1 - (4 - ペンジルオキシフエニル) - 2 - (4 - ペンジル - △* - ピペリンノ) - 1 - プロパノール塩酸塩 Q 6 0 8、メタノール 1 2 xx 、及び 5 5 P d - C Q 2 4 8 の混合物を水蒸気流中 1 7 ℃にて常圧にて 6 時間境幹した。

反応終了後、触媒を护去して得た炉紋の密媒を留去した。得られた残分をアンモニア水にて中和し、エーテルで抽出した。エーテルを留去して袋 超化合物 0.5 8 8 を得た。収率 9 7.8 %。

この化合物 0.4 9 0 9 を潤石酸を用いて参考例 5 に示したと同様に処理してその調石酸塩 0.544 9 を得た。収率 9 0.2 5、 mp. 1 4 7 - 1 4 9 ア

 $[\alpha]^{5}+127(c10, \pm \beta /-\nu)_{c}$

等許出超人 日本医聚品工業余式会社 代理人 弁理士 小田島 平 吉

Translation of JP61-36262

Page 2

The invention relates to a useful novel intermediate and the process therefor. The intermediate is used for synthesis of the known compound, i.e., dl-erythro2-(4-benzylpiperidino)-1-(4-hydroxyphenyl)-1-propanol of the following formula (A):

$$HO \longrightarrow CH-CH-N \longrightarrow CH_2 \longrightarrow ... (A)$$

and pharmaceutically acceptable acid salt such as tartarate, which is useful as a medicament for improving various conditions accompanied with cerebrovascular diseases such as after effect of cerebral infarction or cerebral hemorrhage, or other compounds.

More specifically, the present invention relates to a piperidino propanone or propanol derivative of the following formula (I):

$$RO - \left(\begin{array}{c} - \\ CH_{3} \end{array} \right) - CH_{2} - \left(\begin{array}{c} - \\ CH_{3} \end{array} \right) \cdots (I)$$

wherein ·A· is ·(C=O)·, or ·CH(OH)·, R is hydrogen or benzyl, provided that when ·A· is ·CH(OH)·, then R is benzyl, and acid salt thereof.

The present invention relates to also a process for the above compound (I) and acid salt.

The tartarate of the known compound of the above formula (A) is a known pharmaceutically active ingredient which is called "Ifenprodil tartrate". It is useful for improving after effect of cerebral infarction, for example, subjective symptoms such as dizziness, giddiness, headache, dull headache etc. accompanied with after effect of cerebral infarction or cerebral hemorrhage etc., and for improving neurologic manifestation such as depression, anxiety, excitation, fretfulness etc. (See Newly developed drugs handbook, 3rd Edition, page 582, 1983)

Page 3

As a result of the further studies, the inventors of the present invention succeeded to synthesize the novel piperidino propanone or propanol derivative of the following formula (I):

$$RO - CH - N - CH_2 - CH_2 - CH_2 - CH_2$$

wherein ·A· is ·CO· or ·CH(OH)-, R is hydrogen or benzyl, provided that when ·A· is ·CH(OH)-, then R is benzyl,

and acid salt thereof. Additionally, they found that the compound of the formula (I) is a novel compound which is useful as an intermediate of the compound for the formula (I), acid salt thereof or other compounds.

で扱わされるピペリシノ - プロパノン誘導体及び ・ その変付加塩の製法。

3. 下記式(1-1)

$$R \cdot O = CH - N - CH_2 - CH_2$$

但し式中、R' はペンジル基を示す で終わされるピペリジノ・プロパノン誘導体又は その酸付加塩を避元剤で養元するととを停敬とす る下配式(1-2)

但し式中、 R・ は上配したと同義、 で扱わされるピペリッノ - プロパノール誘導体及 びその酸付加塩の製法。

3 発明の詳細な説明

- 8 -

→ し、Rは水製原子又はペンジル毒を示し、と とて、-A-が-CH-の場合にはRはペン | | | OH

ジル甚を扱わす、

て扱わされるピペリシノ・プロパノンもしくは -プロパノール誘導体及びその酸付加塩に関する。 本発明はまた上記式(I)化合物及びその酸付加 塩の製法にも関する。

制記式(A)公知化合物の酒石酸塩は、『酒石酸イフェンプロジル』とも呼称されている公知医薬活性化合物であつて、脳血管障害核遺症、たとえば脳梗塞後遺症、脳出血後遺症などに伴う症状として、例えばめまい、めまい感、頭痛、頭重感などの自覚症状、更には抑りつ、不安、興奮、無躁などの精神症状等の改善に有用である(新開発医薬品便覧額3 版582 頁、1983年。参照)。

本発明は、たとえば厨梗塞便遠症、厨出血袋遠 症などの如き脳血管障害に伴なり酵症状の改善に 有用な医療として公知の下記式(A)

で扱わされる d l - エリスロー 2 - (4 - ペンソルピペリ ソノ) - 1 - (4 - ヒ ドロキシフエニル) - 1 - プロパノール及びその医薬的に許容し得る 酸付加塩、たとえば西石酸塩、その他の化合物の製造中間体として有用な従来公知文献未配収の合成中間体及びその製法に関する。

更に詳しくは、本発明は下記式(1)

$$RO - CH - N - CH_1 - CH_2 - \cdots$$
 (1)

エンプログル及びその設付加塩の製造に関して研究を行つてきた。

その結果、一部の本発明者等によつて、下記式 (f)

$$HO \bigcirc CH-CH-N \bigcirc CH_{2} \bigcirc \cdots (4)$$

$$OH CH_{3}$$

て扱わされる新規化合物 d l - エリスロー 2 - (4 - ペンジルーの - ピペリ ツノ) - 1 - (4 - ヒドロキンフエニル) - 1 - ブロパノールが安定に存在でき、且つ該式仍新規化合物が、例えば、公知化合物 1 - [1 - (4 - ヒドロキシペンソイル) エチル] - 4 - ペンジルピリジニウムプロミドから金属水泵化物避元剤を用いて、工薬的に容易に且つ高純度、高収率をもつて製造できること、更に、該式仍新規化合物は、水素添加触媒として、たとえば従来加圧加熱条件下の反応を必要とした、パラジウム - 炭素触媒を使用しても、室温及び大

本発明者等は、前配式(A)で扱わされるイフ

気圧条件下で円滑且つ容易に式(A)化合物に転 化でき、高純酸、高収率をもつて式(A)化合物 を製造することが可能であることを発見して、同 一出層人の出層に係わる特層的59-83672 号に於て、該新規中間体付及びそれを用いた式伯 化合物の製法に関して提案した。
更に研究を進め

Page 3

た結果、従来公知文献に未記載の下記式(1)

$$RO = A - CB - N - CB_s - CB_$$

し、Rは水素原子又はペンジル基を示し、と とて、-A-が-CB-の場合にはRはペン | OB

シル港を扱わす、

で表わされるピペリジノープロパノンもしくは - 月

但し式中、 R は上記したと同義、 で表わされる 4 ~ 世換 ~ α ~ プロモプロピオフエ ノンと下記式 (II)

て扱わされる4-ペンジル-1,2,5,6-デトタヒドロピリジンを反応させることによつて、 容易に且つ高収率、高純度をもつて、工業的に有 利に製造でき、更に、上記式(1)新規化合物中、 下記式(1-2)

但し式中、R・はペンジル基を示す、 で扱わされるピペリシノ - プロパノール誘導体及 びその酸付加塩は、たとえば、下配式(1-1)・ プロパノール誘導体及びその限付加塩の合成に成功し、且つ該式(1)化合物が耐配式(A)化合物及びその限付加塩、その他の化合物の合成中間体として延めて有用な新規化合物であることを発見した。

本発明者等の研究によれば、上記式(1)新規 化合物中、下記式(1-1)

$$RO \left\langle \begin{array}{c} C - CH - N \\ \parallel & \parallel \\ O & CH_{\bullet} \end{array} \right\rangle CH_{\bullet} - \left(1 - \frac{1}{2} \right)$$

但し式中、Rは水栗原子又はペンシル基を示す、

で表わされるピペリジノ - プロパノン誘導体及び その取付加塩は、たとえば、下記式(I)

$$RO \underbrace{\begin{array}{c} C - CH - CH_1 \\ \parallel & \parallel \\ O & B\tau \end{array}}_{} \cdots (1)$$

但し式中、Rは水素原子又はペンジル器を示す、

て扱わされるピペリシノ-プロパノン誘導体又は その酸付加塩を選元剤で選元することによつて、 容易に且つ高収率、高純度をもつて、工業的に有 利に製造できることがわかつた。

本発明の上記目的及び更に多くの他の目的なら びに利点は、以下の記載から一層明らかとなるで

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ other:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.